06. 4. 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 4月30日

RECEIVED 2 7 MAY 2004

PCT

WIPO

出願番号 Application Number:

特願2003-125738

[ST. 10/C]:

 $[\ J \ P \ 2 \ 0 \ 0 \ 3 - 1 \ 2 \ 5 \ 7 \ 3 \ 8 \]$

出 願 人
Applicant(s):

住友製薬株式会社

2004年 5月14日

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

今井康



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

ページ: 1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

133110

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C07D477/00

【発明者】

【住所又は居所】 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

砂川 洵

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友製薬株式

会社内

【氏名】

佐々木 章

【特許出願人】

【識別番号】 000183370

【氏名又は名称】 住友製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】

100121588

【弁理士】

【氏名又は名称】 五十部 穣

【電話番号】

06-6466-5214

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

056546

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書

【包括委任状番号】 0205876

【プルーフの要否】

要

【書類名】

明細書

【発明の名称】新規なカルバペネム化合物

【特許請求の範囲】

【請求項1】式[1]:

$$R^1$$
 A
 R^0
 CO_2R
 Y
 $[1]$

[式中、 R^1 は C_1 — C_3 アルキルまたは水酸基により置換された C_1 — C_3 アルキルを表す。

 R^0 は水素原子または式 [2]:

$$\begin{array}{c}
O \\
II \\
CN \\
R^3
\end{array}$$
[2]

(式中、 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)置換されていてもよい C_3 — C_7 シクロアルキル、(iv)置換されていてもよい C_3 — C_7 シクロアルキル、(iv)置換されていてもよいアリール、(v)置換されていてもよいヘテロアリール、(vi)置換されていてもよいアラルキル、(vii)置換されていてもよい Λ テロアリールアルキル、もしくは(viii)置換されていてもよい Λ ないし Λ 0 ないし Λ 1 が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよい Λ 3 ないし Λ 2 が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよい Λ 3 ないし Λ 1 関の Λ 2 が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよい Λ 3 ないし Λ 2 の Λ 3 が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよい Λ 3 ないし Λ 4 になって窒素原子と共に置換されていてもよい Λ 3 ないし Λ 5 になって窒素原子と共に置換されていてもよい Λ 5 ないし Λ 7 になって空素原子と共に置換されていてもよい Λ 6 ないし Λ 7 になって空素原子と共に置換されていてもよい Λ 7 にはいることもできる。)を表すほ

か、

下記式 [3]:

R は水素原子または生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基を表す。

で表されるカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項2】生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基が、式 [4]

$$-\text{CHOC}_{(0)_n} - \mathbb{R}^7$$
 $\mathbb{R}^6 = \mathbb{Q}$
[4]

[式中、R 6 は水素原子またはC $_1$ $^-$ C $_6$ アルキルを表す。R 7 は置換されていてもよいC $_3$ $^-$ C $_1$ $_0$ シクロアルキルを表す。n は $_0$ または $_1$ を表す。] で表される基である請求項 $_1$ 記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項3】 Rが、式 [4] :

$$\begin{array}{ccc}
\leftarrow \text{CHOC} & \leftarrow & (O)_n & \leftarrow & \mathbb{R}^7 \\
\mathbb{R}^6 & O & & [4]
\end{array}$$

[式中、R 6、R 7 および n は請求項 2 における意味と同義である。] で表される基である請求項 1 記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項4】 R^{1} が1-ビドロキシエチルである請求項 $1\sim3$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項5】 R^0 が水素原子である請求項 $1\sim 4$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項6】 R⁰が式 [2] :

$$\begin{array}{ccc}
O & R^2 \\
CN & R^3 & [2]
\end{array}$$

(式中、 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)置換されていてもよい C_3 — C_7 シクロアルキル、(iv)置換されていてもよいアリール、(v)置換されていてもよいヘテロアリール、(vi)置換されていてもよいアラルキル、(vii)置換されていてもよいヘテロアリール、(vi)置換されていてもよいアラルキル、(vii)置換されていてもよいA ないしA ないしA ないしA が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよいA ないしA ないしA が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよいA ないしA ないしA が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよいA ないしA ないしA が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよいA ないしA ないしA がったしないA がったしないA がったしないA がったいできる。)である請求項A ないずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容され

る塩。

【請求項7】 R⁰が式 [3] :

【請求項8】 Yが C_1 — C_4 Tルキルである請求項 $1\sim7$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項9】 Yが C_1 $-C_4$ rルコキシである請求項 $1\sim7$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項10】 Yがハロゲン原子もしくはシアノである請求項1~7いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項11】 Yが-NR4R5(R4とR5はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)アミノ基の保護基、(iii)置換されていてもよいC₁—C₆アルキル、(iv)置換されていてもよいC₃—C₇シクロアルキル、(v)ホルミル、(vi)C₂—C₇アルキルカルボニル、(vii)置換されていてもよいアリール、(viii)置換されていてもよいアリール、(xiii)置換されていてもよいアラルキル、(x)置換されていてもよいへテロアリール、(ix)置換されていてもよいアラルキル、(x)置換されていてもよいへテロアリールアルキル、もしくは(xi)置換されていてもよい3ないし7員のヘテロ環を表すか、または、R4とR5は窒素原子と一緒になってピロリジン、ピペリジンまたはアゼパンを形成してもよい)である請求項1~7いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【請求項12】請求項1~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその 医薬品として許容される塩を有効成分とする医薬。

【請求項13】請求項1~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその 医薬品として許容される塩を有効成分とする抗菌剤。

【請求項14】請求~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその医薬 品として許容される塩を有効成分とする経口医薬。

【請求項15】請求項1~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその 医薬品として許容される塩を有効成分とする経口抗菌剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なカルバペネム化合物に関する。詳細には、母核である7-オキ ソ-1-アザビシクロ[3.2.0]ヘプト-2-エンの3位に、置換フェニルが直接置換し たカルバペネム化合物に関する。更には、これらを有効成分として含有する抗菌 剤に関する。

[0002]

【従来の技術】

これまで開発・上市されてきたカルバペネム化合物は、消化管からの吸収性 が乏しく、そのため、臨床上はいずれも注射剤として主に静脈注射での使用が行 われているにすぎなかった。しかし、臨床の場においては、患者の事情や治療目 的等の点で、薬剤投与に関して、いくつかの投与経路を選択できることが望まし い。特に、経口抗菌剤は、注射剤と比較し患者への投与が容易で簡便であること もあり、患者の在宅治療と言う点で、より利便性が高く、臨床上の有用性は極め て高いものがある。とりわけ近年分離頻度の増加が見られ臨床上の大きな問題と なっているペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP)や β ーラクタメース非産生性ア ンピシリン耐性インフルエンザ菌(BLNAR)などペニシリン結合蛋白(PBP) 変異にともない既存βーラクタム剤に幅広く耐性を獲得したインフルエンザ菌に 対して優れた抗菌活性を有し、安全性に優れ、かつ経口投与が可能なカルバペネ

ム化合物の開発が臨床上も強く望まれていたが、現在までに上市されたものは皆無である。従来、経口投与が可能なカルバペネム化合物として研究・開発されたものとしては、例えば三環性カルバペネム化合物が開示されている(例えば、特許文献 1)。この化合物は炭素一炭素結合を介して縮環した側鎖部分をその構造的な特徴とし、経口吸収性を向上させるためにプロドラッグ化しているが、臨床の場での安全性などについてはいまだ不明である。それ以外には、例えば種々の 1β -メチルカルバペネム化合物が知られている(例えば、特許文献 1、2、3、4、5、6、7、および非特許文献 1)。これらはいずれも、化学的安定性ならびに生体内安定性の向上に寄与するとされる 1β -メチル基ならびにスルフィド結合を介した側鎖部分を有することを構造的特徴とし、経口吸収性を向上させるためにプロドラッグ化している。とりわけ特開平2-49783ならびに特開平8-53453に記載された化合物については臨床試験が行われているが、安全性などについてはいまだ不明である。

[0003]

一方で、側鎖構造として炭素-炭素結合を介したアリール環を有するカルバペネム化合物は1980年代から知られている(例えば、特許文献8、9,10、11、非特許文献2、3)。例えば、特許文献8には母核である7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0]へプト-2-エンの3位に、パラ-メトキシフェニル基が直接置換したカルバペネム化合物をはじめ多様な誘導体が、また非特許文献3には母核である7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0]へプト-2-エンの3位に、パラ-ヒドロキシフェニル基が直接置換したカルバペネム誘導体などが開示されている。同様な化合物については、他にも多数の報告例があるものの、いずれも注射剤としての研究・開発が展開されているにとどまり、経口剤としての応用はなされていない。最近になり、母核である7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0]へプト-2-エンの3位に置換カルバモイル基が直接置換されたカルバペネム誘導体が開示されたが(例えば、特許文献11)、母核である7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0]へプト-2-エンの3位にスペーサーをはさみ置換カルバモイル基が置換されたカルバペネム誘導体は知られていない。

【特許文献1】

W092/03437

【特許文献2】

特開平2-49783

【特許文献3】

特開平8-53453

【特許文献4】

W098/34936

【特許文献5】

W099/57121

【特許文献6】

特開平4-279588

【特許文献7】

特開平2-223587

【特許文献8】

米国特許US4543257

【特許文献9】

米国特許US4775669

【特許文献10】

米国特許US5258509

【特許文献11】

W002/053566

【非特許文献1】

Antimicrobial Agents and Chemotherapy, Mar. 1999, p460-464

【非特許文献2】

Tetrahedron、1983年、第39巻、p2531-2549

【非特許文献3】

Journal of Medicinal Chemistry、1987年、第30巻、p871-880

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は広範囲のグラム陽性菌およびグラム陰性菌、特に近年分離頻度の増加 が見られ臨床上の大きな問題となっているペニシリン耐性肺炎球菌 (PRSP) やβ-ラクタメース非産生性アンピシリン耐性インフルエンザ菌(BLNAR) などペニシリン結合蛋白(PBP)変異にともない既存β-ラクタム剤に幅広く耐 性を獲得したインフルエンザ菌に対して優れた抗菌活性を有すると共に経口吸収 性の高いカルバペネム薬剤を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは種々の検討を行った結果、カルバペネム化合物の母核である7-オ キソ-1-アザビシクロ[3.2.0]ヘプト-2-エンの3位に直接置換フェニルが導入さ れた化合物が高い抗菌活性を示し、広範囲のグラム陽性菌およびグラム陰性菌、 特に近年分離頻度の増加が見られ臨床上の大きな問題となっているペニシリン耐 性肺炎球菌(PRSP)や β ーラクタメース非産生性アンピシリン耐性インフル エンザ菌(BLNAR) などペニシリン結合蛋白(PBP)変異にともない既存 β ーラクタム剤に幅広く耐性を獲得したインフルエンザ菌に対して優れた抗菌活性 を有することを見出した。また、2位のカルボキシル基に生体内で加水分解され てカルボキシル基を再生する基を導入した化合物が、経口投与において消化管か らの吸収性に優れ、生体内で2位脱エステル体となり強力な抗菌活性を示すこと を見出し、また、腎デヒドロペプチダーゼに対しても優れた耐性を有することを 見出し、本発明を完成させるに到った。

[0006]

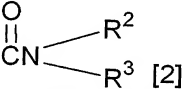
すなわち本発明は、

(1)式[1]:

$$R^1$$
 A
 R^0
 CO_2R
 Y
 $[1]$

[式中、 R^1 は C_1 — C_3 アルキルまたは水酸基により置換された C_1 — C_3 アルキルを表す。

 R^0 は水素原子または式 [2]:



(式中、 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)置換されていてもよい C_3 — C_7 シクロアルキル、(iv)置換されていてもよいアリール、(v)置換されていてもよいヘテロアリール、(vi)置換されていてもよいアラルキル、(vii)置換されていてもよいヘテロアリールアルキル、もしくは(viii)置換されていてもよい3ないし7員のヘテロ環を表すか、または、 R^2 および R^3 が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよい3ないし7員のヘテロ環を形成することもできる。)を表すほか、

下記式 [3]:

されていてもよい 3 ないし 7 員のヘテロ環を表すが、m=1 の場合に限って R 3 a はさらに加えて、生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基を表すこともできる。ただし、 t=0 でかつm=1 の場合には R 3 a は水素原子以外の基を表す。)を表す。

R は水素原子または生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基を表す。

YはC $_1$ —C $_4$ アルキル、C $_1$ —C $_4$ アルコキシ、ハロゲン原子、シアノもしくは $_1$ NR $_4$ R $_5$ を表す。R $_4$ とR $_5$ はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)アミノ基の保護基、(iii)置換されていてもよいC $_1$ —C $_6$ アルキル、(iv)置換されていてもよいC $_3$ —C $_7$ シクロアルキル、(v)ホルミル、(vi)C $_2$ —C $_7$ アルキルカルボニル、(vii)置換されていてもよいアリール、(viii)置換されていてもよいアラルキル、(x)置換されていてもよいヘテロアリール、(ix)置換されていてもよいアラルキル、(x)置換されていてもよい $_7$ 日アリールアルキル、もしくは(xi)置換されていてもよい $_3$ ないし7員のヘテロ環を表すか、または、R $_4$ とR $_5$ は窒素原子と一緒になってピロリジン、ピペリジンまたはアゼパンを形成してもよい。]

で表されるカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

(2) 生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基が、式[4]:

$$\begin{array}{ccc} \leftarrow \text{CHOC} & \leftarrow & \text{(O)}_{n} & \leftarrow & \text{R}^{7} \\ & & & \text{II} & & \text{[4]} \end{array}$$

[式中、 R^6 は水素原子または C_1-C_6 アルキルを表す。 R^7 は置換されていてもよい C_1-C_{10} アルキル、置換されていてもよい C_3-C_{10} シクロアルキルを表す。n は0 または1 を表す。] で表される基である上記式1 記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

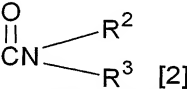
(3) Rが、式 [4]:

$$\begin{array}{ccc} \leftarrow \text{CHOC} & \leftarrow \text{(O)}_{n} & \leftarrow \text{R}^{7} \\ & \text{R}^{6} & \text{O} & \text{[4]} \end{array}$$

[式中、R6、R7およびnは上記式2における意味と同義である。] で表され

る基である上記式1記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

- (4) R^{1} が1-ヒドロキシエチルである上記式1-3いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。
- (5) R^0 が水素原子である上記式 $1\sim 4$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。
- (6) R⁰が式 [2]:



(式中、 R^2 および R^3 はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)置換されていてもよい C_3 — C_7 シクロアルキル、(iv)置換されていてもよいアリール、(v)置換されていてもよいヘテロアリール、(vi)置換されていてもよいアリール、(vii)置換されていてもよいヘテロアリール、(vi)置換されていてもよいのテロアリールアルキル、もしくは(viii)置換されていてもよい3ないし7員のヘテロ環を表すか、または、 R^2 および R^3 が一緒になって窒素原子と共に置換されていてもよい3ないし7員のヘテロ環を形成することもできる。)である上記式 $1\sim4$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

(7) R⁰が式 [3] :

a はさらに加えて、生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基を表すこともできる。ただし、 t=0でかつm=1の場合には R 3 a は水素原子以外の基を表す。)である上記式 $1\sim4$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

- (8) Yが C_1 — C_4 Fルキルである上記式 $1\sim7$ いずれか記載のカルバペネム 化合物またはその医薬品として許容される塩。
- (9) Yが C_1 — C_4 アルコキシである上記式 $1\sim7$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。
- (10) Yがハロゲン原子もしくはシアノである上記式1~7いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。
- (11) Yが $-NR^4R^5$ (R^4 と R^5 はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii) アミノ基の保護基、(iii)置換されていてもよい C_1-C_6 アルキル、(iv)置換されていてもよい C_3-C_7 シクロアルキル、(v)ホルミル、(vi) C_2-C_7 アルキルカルボニル、(vii)置換されていてもよいアリール、(viii)置換されていてもよいアリール、(x)置換されていてもよいヘテロアリール、(ix)置換されていてもよいアラルキル、(x)置換されていてもよいへテロアリールアルキル、もしくは(xi)置換されていてもよい3ないし7員のヘテロ環を表すか、または、 R^4 と R^5 は窒素原子と一緒になってピロリジン、ピペリジンまたはアゼパンを形成してもよい)である上記式 $1\sim7$ いずれか記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。
- (12)上記式1~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩を有効成分とする医薬。
- (13)上記式1~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩を有効成分とする抗菌剤。
- (14)請求~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩を有効成分とする経口医薬。
- (15)上記式1~11いずれかに記載のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩を有効成分とする経口抗菌剤。

[0007]

【発明の実施の形態】

本発明の第1態様は、上記のカルバペネム化合物に関するものである。次に本明細書において言及される各種用語およびその好適な例について説明する。

 R^1 における「 C_1 — C_3 アルキル」としては、例えばメチル、エチル、n ープロピル、イソプロピル等の直鎖状または分枝鎖状の炭素数 1 ~ 3 のものが挙げられる。好適なものとしてはエチルあるいはイソプロピルが挙げられる。

 R^1 における「水酸基により置換された C_1 — C_3 アルキル」としては例えばヒドロキシメチル、1—ヒドロキシエチル、2—ヒドロキシエチル、1—ヒドロキシー 1—メチルエチル、1—ヒドロキシプロピル等の炭素数 1 2 のものが挙げられる。好適なものとしては 1 —ヒドロキシエチル、1 —ヒドロキシエチル 1 —ヒドロキシエチル 1 —ヒドロキシエチル 1 —ヒドロキシエチル 1 —ヒドロキシー 1 —メチルエチルが挙げられる。特に好適なものとしては 1 —ヒドロキシエチルが挙げられる。

[0008]

[0009]

「 C_1 — C_6 アルキル」としては、例えばメチル、エチル、n ープロピル、イソプロピル、n ーブチル、イソブチル、n ーベンチル、n ーベキシル等の直鎖状または分枝鎖状の炭素数 1 ~ 6 のものが挙げられる。好適なものとしては例えばメチル、エチル、n ープロピル、イソプロピル等の直鎖状または

分枝鎖状の炭素数1~3のものが挙げられる。特に好適なものとしてはメチルあるいはエチルが挙げられる。

「 C_3 — C_7 シクロアルキル」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等の炭素数3~7のものが挙げられる。「 C_2 — C_7 アルキルカルボニル」としては、例えばアセチル、プロピオニル、n-プロピルカルボニル、イソプロピルカルボニル、n-ブチルカルボニル、イソブチルカルボニル、n-ベンチルカルボニル、イソブチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペキシルカルボニル等の直鎖状または分枝鎖状のものが挙げられる。好適なものとしてはアセチルあるいはプロピオニルが挙げられる。

[0010]

「置換されていてもよいアリール」の「アリール」としてはとしては例えば、フェニル、ナフチルが挙げられる。特に好適なものとしてはフェニルが挙げられる。

「置換されていてもよいへテロアリール」の「ヘテロアリール」としてはとしては例えば、ピリジル、ピリミジル、ピリダジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、トリアゾリル、インドリル、ベンゾチアゾリル、キナゾリル、イソキナゾリル等の窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の単環式もしくは縮合多環式芳香環が挙げられる。好適なものとしてはピリジル、ピリミジル、ピリダジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリルあるいはトリアゾリルが挙げられる。特に好適なものとしてはピリジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、オキサゾリル、オキサゾリル、オキサゾリル、オキサゾリル、オーンリル、ゲリルが挙げられる。

[0011]

「置換されていてもよいアラルキル」の「アラルキル」としては例えば、ベンジル、フェニルエチル、ナフチルメチルが挙げられ、好ましくはベンジル、フェニルエチルが挙げられる。

「置換されていてもよいヘテロアリールアルキル」の「ヘテロアリールアルキ

ル」としては例えば、ピリジルメチル、ピリミジルメチル、ピリダジルメチル、チエニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダゾリルメチル、オキサゾリルメチル、イソオキサゾリルメチル、チアゾリルメチル、イソチアゾリルメチル、トリアゾリルメチル、インドリルメチル、ベンゾチアゾリルメチル、キナゾリルメチル、イソキナゾリルメチル等の窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の単環式もしくは縮合多環式芳香環と炭素数1~3のアルキレン鎖との組み合わせから成るものが挙げられる。好適なものとしてはピリジルメチル、ピリミジルメチル、ピリダジルメチル、オエニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダゾリルメチル、オキサゾリルメチル、イソオキサブリルメチル、チアブリルメチル、イソオキサブリルメチル、チアブリルメチル、インオキサブリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダブリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダブリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダブリルメチル、オキサブリルメチル、イソオキサブリルメチル、イコオーブリルメチルが挙げられる。

[0012]

R⁴とR⁵における「3ないし7員のヘテロ環」としては、例えばアジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ジヒドロピロール、ピペリジン、テトラヒドロピリジン、ピペラジン、チアゾリン、チアゾリジン、モルホリン、チオモルホリン、アゼパン、テトラヒドロアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、ヘキサヒドロジアゼピン等の1または2個の窒素原子、0または1個の硫黄原子および0または1個の酸素原子を有する飽和または不飽和の3ないし7員のヘテロ環が挙げられる。好適なものとしてはアゼチジン、ピロリジン、テトラヒドロピリジン、ピペラジン、チアゾリン、チアゾリジン、モルホリンあるいはチオモルホリンが挙げられる。特に好適なものとしてはアゼチジン、ピロリジン、テトラヒドロピリジン、チアゾリン、チアゾリジンあるいはモルホリンが挙げられる。

[0013]

また、 R^4 と R^5 における「置換されていてもよい C_1 — C_6 アルキル」、「置換されていてもよい C_3 — C_7 シクロアルキル」、「置換されていてもよいアリール」、「置換されていてもよい

アラルキル」、「置換されていてもよいヘテロアリールアルキル」及び「置換さ れていてもよい3ないし7員のヘテロ環」の置換基としては、例えば水酸基、例 えばメトキシ、エトキシ、nープロポキシ、イソプロポキシ、nーブトキシ、イ ソブトキシ、tertーブトキシ、nーペンチルオキシ、nーヘキシルオキシ等の直 鎖状または分枝鎖状の C_1 — C_6 アルコキシ、例えばメチルチオ、エチルチオ、 nープロピルチオ、イソプロピルチオ、nーブチルチオ、イソブチルチオ、tert ーブチルチオ、nーペンチルチオ、nーヘキシルチオ等の直鎖状または分枝鎖状 の C_1 — C_6 アルキルチオ、例えばアセチル、プロピオニル、n-プロピルカル ボニル、イソプロピルカルボニル、nーブチルカルボニル、イソブチルカルボニ ル、tertーブチルカルボニル、nーペンチルカルボニル、nーヘキシルカルボニ ル等の直鎖状または分枝鎖状のC2-C7アルキルカルボニル、例えばアセチル オキシ、プロピオニルオキシ、nープロピルカルボニルオキシ、イソプロピルカ ルボニルオキシ、nーブチルカルボニルオキシ、イソブチルカルボニルオキシ、 tertーブチルカルボニルオキシ、nーペンチルカルボニルオキシ、nーヘキシル カルボニルオキシ等の直鎖状または分枝鎖状のC2-C7アルキルカルボニルオ キシ、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、nープロポキシカルボ ニル、イソプロポキシカルボニル、nーブトキシカルボニル、イソブトキシカル ボニル、tertーブトキシカルボニル、nーペンチルオキシカルボニル、nーヘキ シルオキシカルボニル等の直鎖状または分枝鎖状のC2一С7アルコキシカルボ ニル、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル 、シクロヘプチル等のC3一C7シクロアルキル、保護されていてもよいカルボ キシル、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子 、シアノ、-NRbRc、-CONRbRc、-OCONRbRc、-CONR bSO2Rc, -SO2NRbRc, -NRbSO2NRbRc, -NRbCO NR^bR^c (R^b および R^c はそれぞれ独立して(i)水素原子、(ii)アミノ基の 保護基、(iii) C_1 $-C_6$ アルキル、(iv) C_3 $-C_7$ シクロアルキル、(v) アリー ル、(vi)ヘテロアリール、(vii)アラルキル、(viii)ヘテロアリールアルキル、 もしくは(ix)3ないし7員のヘテロ環を表すか、または、RbとRcは窒素原子 と一緒になってピロリジン、ピペリジンまたはアゼパンを形成してもよい、Rb

[0014]

これらの置換基は適当な保護基により保護されていてもよい。置換位置は化学的に可能な位置であれば制限はなく、一箇所あるいは複数箇所の置換が可能である。

 R^{0} が式[2]を表す場合の R^{2} と R^{3} における定義は以下のとおりである。

「 C_1 — C_6 アルキル」としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、tert-ブチル、n-ペンチル、n-ヘキシル等の直鎖状または分枝鎖状の炭素数 1 ~ 6 のものが挙げられる。好適なものとしては例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル等の直鎖状または分枝鎖状の炭素数 1 ~ 3 のものが挙げられる。特に好適なものとしてはメチルあるいはエチルが挙げられる。

[0015]

「 C_3 — C_7 シクロアルキル」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等の炭素数3~7のものが挙げられる。

「アリール」としてはとしては例えば、フェニル、ナフチルが挙げられる。特に好適なものとしてはフェニルが挙げられる。

「ヘテロアリール」としてはとしては例えば、ピリジル、ピリミジル、ピリダジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、トリアゾリル、インドリル、ベンゾチアゾリル、キナゾリル、イソキナゾリル等の窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の単環式もしくは縮合多環式芳香環が挙げられる。好適なものとしてはピリジル、ピリミジル、ピリダジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリルあるいはトリアゾリルが挙げられる。特に好適なも

のとしてはピリジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリルあるいはチアゾリルが挙げられる。

[0016]

「アラルキル」としては例えば、ベンジル、フェニルエチル、ナフチルメチルが挙げられ、好ましくはベンジル、フェニルエチルが挙げられる。

「ヘテロアリールアルキル」としては例えば、ピリジルメチル、ピリミジルメチル、ピリダジルメチル、チエニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダゾリルメチル、オキサゾリルメチル、イソオキサゾリルメチル、チアゾリルメチル、イソチアゾリルメチル、トリアゾリルメチル、インドリルメチル、ベンゾチアゾリルメチル、キナゾリルメチル、イソキナゾリルメチル等の窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の単環式もしくは縮合多環式芳香環と炭素数1~3のアルキレン鎖との組み合わせから成るものが挙げられる。好適なものとしてはピリジルメチル、ピリミジルメチル、ピリダジルメチル、チエニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダゾリルメチル、オキサゾリルメチル、イソオキサゾリルメチル、チアゾリルメチル、イソチアゾリルメチル、オンチアゾリルメチル、ピロリルメチル、ナンチアゾリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、メチル、インチアゾリルメチル、チェニルメチル、フリルメチルが挙げられる。特に好適なものとしてはピリジルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダブリルメチル、オキサブリルメチル、イソオキサブリルメチルあるいはチアブリルメチルが挙げられる。

[0017]

、チアゾリン、チアゾリジンあるいはモルホリンが挙げられる。

[0018]

また、 R^2 と R^3 における「置換されていてもよい C_1 — C_6 アルキル」、「 置換されていてもよいC3-C7シクロアルキル」、「置換されていてもよいア リール」、「置換されていてもよいヘテロアリール」、「置換されていてもよい アラルキル」、「置換されていてもよいヘテロアリールアルキル」の置換基とし ては、例えば水酸基、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポ キシ、nーブトキシ、イソブトキシ、tertーブトキシ、nーペンチルオキシ、n -ヘキシルオキシ等の直鎖状または分枝鎖状の C_1 — C_6 アルコキシ、例えばメ チルチオ、エチルチオ、nープロピルチオ、イソプロピルチオ、nーブチルチオ 、イソブチルチオ、tertーブチルチオ、nーペンチルチオ、nーヘキシルチオ等 の直鎖状または分枝鎖状の C_1-C_6 アルキルチオ、例えばアセチル、プロピオ ニル、nープロピルカルボニル、イソプロピルカルボニル、nーブチルカルボニ ル、イソブチルカルボニル、tertーブチルカルボニル、nーペンチルカルボニル 、n-ヘキシルカルボニル等の直鎖状または分枝鎖状の C_2-C_7 アルキルカル ボニル、例えばアセチルオキシ、プロピオニルオキシ、nープロピルカルボニル オキシ、イソプロピルカルボニルオキシ、nーブチルカルボニルオキシ、イソブ チルカルボニルオキシ、tertーブチルカルボニルオキシ、 n ーペンチルカルボニ ルオキシ、n-ヘキシルカルボニルオキシ等の直鎖状または分枝鎖状の C_2-C 7アルキルカルボニルオキシ、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル 、nープロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、nーブトキシカルボ ニル、イソプトキシカルボニル、tertーブトキシカルボニル、nーペンチルオキ シカルボニル、 n ーヘキシルオキシカルボニル等の直鎖状または分枝鎖状の C 2 —C₇アルコキシカルボニル、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペ ンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等のC3一С7シクロアルキル、保護 されていてもよいカルボキシル、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ 素原子等のハロゲン原子、シアノ、-NRdRe、-CONRdRe、-OCO NRdRe, $-CONRdSO_2Re$, $-SO_2NRdRe$, $-NRdSO_2N$ RdRe、-NRdCONRdRe (RdおよびReはそれぞれ独立して(i)水

素原子、(ii)アミノ基の保護基、(iii)C $_1$ —C $_6$ アルキル、(iv)C $_3$ —C $_7$ シクロアルキル、(v)アリール、(vi)ヘテロアリール、(vii)アラルキル、(viii)ヘテロアリールアルキル、もしくは(ix)3ないし7員のヘテロ環を表すか、または、RdとReは窒素原子と一緒になってピロリジン、ピペリジンまたはアゼパンを形成してもよいRdおよびReにおける、「C $_1$ —C $_6$ アルキル」、「C $_3$ —C $_7$ シクロアルキル」、「アリール」、「ヘテロアリール」、「アラルキル」、「ヘテロアリールアルキル」、「3ないし7員のヘテロ環」の定義は、R $_2$ およびR $_3$ におけるそれぞれの定義と同様である)等が挙げられる。これらの置換基は適当な保護基により保護されていてもよい。置換位置は化学的に可能な位置であれば制限はなく、一箇所あるいは複数箇所の置換が可能である。

 \mathbb{R}^{0} が式[3]を表す場合の \mathbb{R}^{3} a における定義は以下のとおりである。

「 C_1 — C_6 アルキル」としては、例えばメチル、エチル、n ープロピル、イソプロピル、n ーブチル、イソブチル、n ーベンチル、n ーベンチル、n ーベキシル等の直鎖状または分枝鎖状の炭素数 1 ~ 6 のものが挙げられる。好適なものとしては例えばメチル、エチル、n ープロピル、イソプロピル等の直鎖状または分枝鎖状の炭素数 1 ~ 3 のものが挙げられる。特に好適なものとしてはメチルあるいはエチルが挙げられる。

[0019]

「 C_3 — C_7 シクロアルキル」としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等の炭素数3~7のものが挙げられる。

「アリール」としてはとしては例えば、フェニル、ナフチルが挙げられる。特に好適なものとしてはフェニルが挙げられる。

「ヘテロアリール」としてはとしては例えば、ピリジル、ピリミジル、ピリダジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、インチアゾリル、トリアゾリル、インドリル、ベンゾチアゾリル、キナゾリル、イソキナゾリル等の窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の単環式もしくは縮合多環式芳香環が挙げられる。好適なものとしてはピリジル、ピリミジル、ピリダジル、チ

エニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、 チアゾリル、イソチアゾリルあるいはトリアゾリルが挙げられる。特に好適なも のとしてはピリジル、チエニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、オキサゾリ ル、イソオキサゾリルあるいはチアゾリルが挙げられる。

[0020]

「アラルキル」としては例えば、ベンジル、フェニルエチル、ナフチルメチルが挙げられ、好ましくはベンジル、フェニルエチルが挙げられる。

「ヘテロアリールアルキル」としては例えば、ピリジルメチル、ピリミジルメチル、ピリダジルメチル、チエニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダゾリルメチル、オキサゾリルメチル、イソオキサゾリルメチル、チアゾリルメチル、インチアゾリルメチル、トリアゾリルメチル、インドリルメチル、ベンゾチアゾリルメチル、キナゾリルメチル、イソキナゾリルメチル等の窒素原子、酸素原子、硫黄原子から選ばれる1~3個のヘテロ原子を含む5ないし10員の単環式もしくは縮合多環式芳香環と炭素数1~3のアルキレン鎖との組み合わせから成るものが挙げられる。好適なものとしてはピリジルメチル、ピリミジルメチル、ピリダジルメチル、チエニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダゾリルメチル、オキサゾリルメチル、イソオキサゾリルメチル、チアゾリルメチル、インチアブリルメチルあるいはトリアゾリルメチル、ピロリルメチル、ピロリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、メチル、インチアブリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、メチル、インチアブリルメチル、チェニルメチル、フリルメチル、ピロリルメチル、イミダブリルメチル、オキサブリルメチル、イソオキサブリルメチルあるいはチアブリルメチルが挙げられる。

[0021]

「3ないし7員のヘテロ環」としては、例えばアジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ジヒドロピロール、ピペリジン、テトラヒドロピリジン、ピペラジン、チアゾリン、チアゾリジン、モルホリン、チオモルホリン、アゼパン、テトラヒドロアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、ヘキサヒドロジアゼピン等の1または2個の窒素原子、0または1個の硫黄原子および0または1個の酸素原子を有する飽和または不飽和の3ないし7員のヘテロ環が挙げられる。好適なものとしてはアゼチジン、ピロリジン、テトラヒドロピリジン、ピペラジン、チアゾリン、

チアゾリジン、モルホリンあるいはチオモルホリンが挙げられる。特に好適なものとしてはアゼチジン、ピロリジン、テトラヒドロピリジン、チアゾリン、チア ゾリジンあるいはモルホリンが挙げられる。

[0022]

 R^{3a} における「置換されていてもよい C_1-C_6 アルキル」、「置換されて いてもよいC3-C7シクロアルキル」、「置換されていてもよいアリール」、 「置換されていてもよいヘテロアリール」、「置換されていてもよいアラルキル 」、「置換されていてもよいヘテロアリールアルキル」及び「置換されていても よい3ないし7員のヘテロ環」の置換基としては、例えば水酸基、例えばメトキ シ、エトキシ、nープロポキシ、イソプロポキシ、nーブトキシ、イソブトキシ 、tertーブトキシ、nーペンチルオキシ、nーヘキシルオキシ等の直鎖状または 分枝鎖状の C_1 — C_6 アルコキシ、例えばメチルチオ、エチルチオ、n-プロピ ルチオ、イソプロピルチオ、nーブチルチオ、イソブチルチオ、tertーブチルチ オ、n-ペンチルチオ、n-ヘキシルチオ等の直鎖状または分枝鎖状の C_1- C 6 アルキルチオ、例えばアセチル、プロピオニル、 n ープロピルカルボニル、イ ソプロピルカルボニル、nーブチルカルボニル、イソブチルカルボニル、tertー ブチルカルボニル、nーペンチルカルボニル、nーヘキシルカルボニル等の直鎖 状または分枝鎖状のC2-C7アルキルカルボニル、例えばアセチルオキシ、プ ロピオニルオキシ、nープロピルカルボニルオキシ、イソプロピルカルボニルオ キシ、nーブチルカルボニルオキシ、イソブチルカルボニルオキシ、tertーブチ ルカルボニルオキシ、nーペンチルカルボニルオキシ、nーヘキシルカルボニル ばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、n-プロポキシカルボニル、イソ プロポキシカルボニル、nーブトキシカルボニル、イソブトキシカルボニル、te rtープトキシカルボニル、nーペンチルオキシカルボニル、nーヘキシルオキシ カルボニル等の直鎖状または分枝鎖状のC₂—C₇アルコキシカルボニル、例え ばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘ プチル等のC3-C7シクロアルキル、保護されていてもよいカルボキシル、例 えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子、シアノ、

-NRdRe、-CONRdRe、-OCONRdRe、-CONRdSO2Re、-SO2NRdRe、-NRdSO2NRdRe、-NRdCONRdRe (RdおよびReは前記と同じ意味を表す)等が挙げられる。これらの置換基は適当な保護基により保護されていてもよい。置換位置は化学的に可能な位置であれば制限はなく、一箇所あるいは複数箇所の置換が可能である。

[0023]

[0024]

Raにおける「置換されていてもよい C_1-C_6 アルキル」の置換基としては、例えば水酸基、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペンチルオキシ、n-ペキシルオキシ等の直鎖状または分枝鎖状の C_1-C_6 アルコキシ、例えばメチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、イソプロピルチオ、n-ブチルチオ、なイソブチルチオ、n-プロピルチオ、n-ペンチルチオ、n-ベキシルチオ等の直鎖状または分枝鎖状のn-ペンチルチオ、n-ペンチルチオ、n-ペンチルチオ、n-ペンチルチオ、n-ペンチルカルボニル、n-プロピルカルボニル、イソプロピルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペンチルカルボニルボニル、n-ペンチルカルボニルボニル、n-ペンチルカルボニルオキシ、プロピオニルオキシ、n-プロピルカルボニルオキシ、イソブチルカルボニルオキシ、n-プロピルカルボニルオキシ、n-プロピルカルボニルオキシ、n-

キシ、 $n-\Lambda$ キシルカルボニルオキシ等の直鎖状または分枝鎖状の C_2-C_7 アルキルカルボニルオキシ、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、n-プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、n-プトキシカルボニル、n-プトキシカルボニル、n-ペンチルオキシカルボニル、n-ペンチルオキシカルボニル、n-ペンチルオキシカルボニル、n-ペンチルオキシカルボニル、n-ペンチルオキシカルボニル、n-ペンチルボニル、n-ペンチルボニル、n-ペキシルボニル、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等のn-0のn-1の子のアルキシル、例えばフッ素原子、臭素原子、ヨウ素原子のハロゲン原子、シアノ、n-1の兄はn-1の兄

[0025]

Aにおけるrは $1\sim3$ を表すが、好ましくは1、2を表す。 Aにおけるsは $0\sim3$ を表すが、好ましくは0、1、2を表す Aにおけるtは $0\sim3$ を表すが、好ましくは0、1、2を表す

[0026]

「生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基」としては、生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する限りいかなるものも含み、プロドラッグと総称される化合物群に誘導する際に使用される基が挙げられる。好ましい基としては、式[4]:

$$\begin{array}{c} \leftarrow \text{CHOC} - (O)_n - \mathbb{R}^7 \\ \mathbb{R}^6 & O \end{array}$$
 [4]

[式中、R 6 、R 7 および n は前記と同義である。]で表される基が挙げられる。R 6 における「C $_1$ $^-$ C $_6$ アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、 n $^-$ つプロピル、イソブチル、tert $^-$ ブチル、 n $^-$ ペンチル、 n $^-$ へキシル等の直鎖または分枝鎖状の炭素数 1 $^-$ 6 のものが挙げられる。好ましくは、メチルが上げられる。R 7 における「C 1 0 アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、 n $^-$ プロピル、イソブチル、tert $^-$ ブチル、 n $^-$ ペンチル、 n $^-$ ヘキ

シル、n-ヘプチル、n-オクチル、n-ノニル、n-デシル等の直鎖または分枝鎖状の炭素数 $1\sim10$ のものが挙げられる。好ましくは、xチル、xチル、n-プロピル、イソブチル、tert -ブチル、n-ペンチル、n-ペンチル、n-ペキシルが挙げられる。 R^{7} における「 C_3-C_{10} シクロアルキル」としては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル、シクロデシル等が挙げられる。好ましくは、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペキシルが挙げられる。

[0027]

 R^7 における「置換されてもよい C_1-C_{10} アルキル」、「置換されてもよい C_3-C_{10} シクロアルキル」の置換基としては、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソブチル、tert ーブチル、n-ペンチル、n-ヘキシル等の直鎖または分枝鎖状の炭素数 $1\sim 6$ のアルキルが挙げられる。好ましくは、メチル、エチルが上げられる。具体的には、式 [8] としてピバロイルオキシメチル、アセチルオキシメチル、シクロヘキシルアセチルオキシメチル、1-メチルシクロヘキシルカルボニルオキシメチル、エトキシカルボニルオキシー1-エチル、シクロヘキシルオキシカルボニルオキシナル、ギレカルボニルオキシー1-エチル等が挙げられ、特に好適なものとしては、ピバロイルオキシメチルが挙げられる。

[0028]

また、「生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基」の他の例として、メチル、エチル等の C_1 — C_6 アルキル、およびメトキシメチル、エトキシメチル、2-メトキシエチル、2-メトキシエチル、2-メトキシエトキシメチル等の C_2 — C_{12} アルコキシアルキル、フタリジル、さらに(2-オキソー1,3-ジオキソールー4ーイル)メチル、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソールー4ーイル)メチル、(5-t-ブチルー2-オキソー1,3-ジオキソールー4ーイル)メチル、(5-フェニルー2-オキソー1,3-ジオキソールー4ーイル)メチル等を挙げることができ、特に好適なものとしては、フタリジルおよび(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソールー4-イル)メチルを挙げることができる。

[0029]

カルボキシルの保護基としては通常用いられる各種の保護基が可能であるが、好適には例えばメチル、エチル、イソプロピル、tertープチル等の直鎖状または分枝鎖状の C_1 — C_6 アルキル、例えば2 — 3 中の 4 中の

[0030]

水酸基の保護基もしくはアミノ基の保護基としては、通常用いられる各種の保護基が可能であるが、好適には例えば、 $tert-プトキシカルボニル等のC_2-C_7$ アルコキシカルボニル、例えば2-ヨウ化エトキシカルボニル、2, 2, 2ートリクロロエトキシカルボニル等の炭素数 $1\sim5$ のハロゲノアルコキシカルボニル、例えばアリルオキシカルボニル等の置換または無置換の C_2-C_7 アルケニルオキシカルボニル、例えばベンジルオキシカルボニル、p-メトキシベンジルオキシカルボニル、0-ニトロベンジルオキシカルボニル、0-ニトロベンジルオキシカルボニル、0-ニトロベンジルオキシカルボニル、0-ニトロベンジルオキシカルボニル、0-ニトロベンジルオキシカルボニル、0-ニトロベンジルオキシカルボニル。0-1、0-1、0-1、0-1、0-1、0-1、0-1、0-1、0-2、0-3、0-4 0-4、0-4 0-5 0-5

れる。

[0031]

本発明のカルバペネム化合物の医薬品として許容される塩は、例えば常用の無毒性塩が挙げられる。その塩としては、例えば分子内に存在するカルボキシル基における塩として例えばナトリウム、カリウム、カルシウム、マグネシウム、アンモニウム等の無機性塩基塩、例えばトリエチルアンモニウム、ピリジニウム、ジイソプロピルアンモニウム等の有機性塩基塩が挙げられ、また、分子内に存在する塩基性基における塩として例えば塩酸、硫酸、リン酸等の無機酸塩、例えば半酸、酢酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸等の有機酸塩等が挙げられる。

本発明のカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩は、それらの無水物、水和物または溶媒和物であってもよい。

[0032]

本発明の第2の態様は、本発明のカルバペネム化合物を有効成分とする医薬 に関する。

本発明のカルバペネム化合物は、高い抗菌活性と共に優れた経口吸収性を示し、さらには優れたDHP-1に対する安定性を示すことから、臨床上優れた抗菌剤、特に経口投与抗菌剤となり得ることが示された。

[0033]

本発明のカルバペネム化合物はスタフィロコッカス・オウレウス、スタフィロコッカス・エピデルミディス、ストレプトコッカス・ピオゲネス、ストレプトコッカス・ニューモニア、エンテロコッカス・フェカーリスなどのグラム陽性菌、大腸菌、プロテウス属菌、クレブシエラ・ニューモニア、ヘモフィルス・インフルエンザ、淋菌、ブランハメラ菌などのグラム陰性菌を包含する広範囲な病原菌に対し抗菌活性を有する。特に近年分離頻度の増加が見られ臨床上の大きな問題となっているペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP)や β -ラクタメース非産生性アンピシリン耐性インフルエンザ菌(BLNAR)などペニシリン結合蛋白(PBP)変異にともない既存 β -ラクタム剤に幅広く耐性を獲得したインフルエンザ菌に対して優れた抗菌活性を有することを見出した。

腎酵素であるデヒドロペプチダーゼーI (DHP-I) は天然由来のカルバペネム化合物を容易に分解することが知られているが、カルバペネム類である本発明化合物はDHP-Iに対し安定なものもあり単剤での使用が可能であるが、もし必要である場合にはDHP-I阻害剤との併用も可能である。

[0034]

本発明のカルバペネム化合物を細菌感染症を治療する抗菌剤として用いるための投与形態としては、例えば錠剤、カプセル剤、散剤、シロップ剤等による経口投与、または例えば静脈内注射、筋肉内注射、直腸投与等による非経口投与等が挙げられる。

前記の適当な投与剤型は、許容される通常の担体、賦型剤、結合剤、安定剤などに活性化合物を配合することにより、従来公知の技術を使用して製造することができる。注射剤型で用いる場合には許容される緩衝剤、溶解補助剤、等張剤などを添加することもできる。

投与量は症状、年齢、体重、投与形態、投与回数等によって異なるが、通常は成人に対し、一日100~3000mgを一回または数回に分けて投与する。必要に応じて減量あるいは増量することができる。

[0035]

本発明のカルバペネム化合物は種々の公知方法(Tetrahedron, 39, 2531-2549 (1983)、Tetrahedron Letters, 31, 2853-2856 (1990), ibid. 34, 3211-3214 (1993)、ibid. 36, 4563-4566 (1995)、特公平4-40357、WO 02/053566等)により製造することができる。例えばその一例として以下に示す方法が挙げられる。

1 (R=生体内で容易に加水分解されて カルボキシル基を再生する基)

[式中、 R^0 、 R^1 、A、 R^6 、 R^7 およびYは前記と同じ意味を表し、 R^8 はカルボキシル基の保護基を、 R^1 a および R^1 b はそれぞれ炭素数 $1\sim3$ のアルキル基または保護された水酸基により置換された炭素数 $1\sim3$ のアルキルを表す。 R^0 a および R^0 b はそれぞれ水酸基あるいはアミノ基の保護基または式 [2]:

$$\begin{array}{ccc}
O & R^2 \\
CN & R^3 & [2]
\end{array}$$

ページ: 30/

(式中、 R^2 および R^3 は前記と同じ意味を表す。) を表すほか、

[0036]

下記式 [3]:

(式中、mおよび R^3 a は前記と同じ意味を表す)を表すこともできる。 Z は塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を表す。]

[0037]

工程1:化合物4の製法

化合物 2 と化合物 3 を酸触媒の存在下、不活性溶媒中で反応させることにより得られる。酸触媒としては、例えば塩化亜鉛、臭化亜鉛、沃化亜鉛、四塩化スズ、トリフルオロメタンスルホン酸トリメチルシリルエステル、三フッ化ホウ素・ジエチルエーテル錯体等が挙げられる。不活性溶媒としては塩化メチレン、1,2-ジクロロエタン、アセトニトリル、モノクロロベンゼン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ベンゼン、トルエン等が挙げられる。反応温度は-78 \mathbb{C} $\sim+60$ \mathbb{C} の範囲で行われるが、-30 \mathbb{C} $\sim+40$ \mathbb{C} の範囲が好適である。

また、原料化合物 3 は公知方法 (例えば、日本化学会編 新実験化学講座 第14 巻 有機化合物の合成と反応 [II] (1977) (丸善株式会社)751頁~875頁や同会編 第4版 実験化学講座 第21巻 有機合成 [III] アルデヒド・ケトン・キノン (1991) (丸善株式会社) 149頁~353頁に記載の方法に準じて製造することができる。) で得られる各種アセトフェノン誘導体またはアセチルチオフェン誘導体をエノールエーテル化することにより得られる。

[0038]

工程2:化合物6の製法

化合物 4 と化合物 5 Aとを脱水条件下、不活性溶媒中で加熱することにより相当するへミアセタール体を得る。不活性溶媒としては塩化メチレン、1,2-ジクロロエタン、モノクロロベンゼン、ベンゼン、トルエン、キシレン等が挙げられる。

反応温度は+50 \mathbb{C} ~+200 \mathbb{C} 0 範囲で行われるが、+80 \mathbb{C} ~+150 \mathbb{C} 0 範囲が好適である。また、公知方法(例えば、Journal of Organic Chemistry, 6 1,7889–7894 (1996) に記載の方法)に従って化合物 4 と化合物 5 Bとを塩基の存在下、不活性溶媒中で反応して得られるイミド体を引き続いて還元することにより相当するへミアセタール体を得ることもできる。塩基としてはトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、Nーメチルモルホリン等が挙げられる。イミド化に用いられる不活性溶媒としては塩化メチレン、1,2-ジクロロエタン、モノクロロベンゼン等が挙げられる。イミド化の反応温度は-50 \mathbb{C} ~+50 \mathbb{C} 0 範囲で行われるが、-30 \mathbb{C} 0 $\mathbb{$

得られたへミアセタール体を塩化チオニル、塩化オキザリル、オキシ塩化リン等の塩化剤を使用して化合物 6 を得る。クロル化反応はエーテル、テトラヒドロフラン、塩化メチレン等の不活性溶媒中で、ルチジン、ピリジン、キノリン、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン等の塩基の存在下で行う。反応温度は-78 $^{\circ}$ $^{\circ}$

[0039]

工程3:化合物7の製法

[0040]

工程4:化合物8の製法

必要に応じてRlaにおける水酸基の保護基ならびにRlaにおける保護基の

除去と引き続いての再保護反応を行う。保護基の除去ならびに導入方法はそれ自体公知の方法であり、例えばT. W. Greene, P. G. M. Wuts: Protective Groups in Organic Synthesis;第3版, Wiley, New York (1999年) あるいはP. Kocienski, Protecting Groups, Thieme, Stuttgart (1994年) を参照することができる。

[0041]

工程5:化合物9の製法

化合物 8 の閉環反応は、ベンゼン、トルエン、キシレン等の不活性溶媒中で、 反応温度 + 8 0 \mathbb{C} \sim 2 0 0 \mathbb{C} の範囲で行ない化合物 9 を得る。

[0042]

工程6:化合物10の製法

化合物 9 の R 0 b における保護基を除去し、引き続いて必要に応じて公知の化学反応(アシル化、カルバメート化、ウレア化など)を行うことにより化合物 1 0 を得る。保護基の除去方法はそれ自体公知の方法であり、例えばT. W. Greene, P. G. M. Wuts: Protective Groups in Organic Synthesis;第3版, Wiley, New York (1999年)あるいはP. Kocienski, Protecting Groups, Thieme, Stuttgart (1994年)を参照することができる。

[0043]

工程7:カルバペネム化合物1(R=水素原子)の製法

化合物 9 の R 8 におけるカルボキシル基の保護基を除去することにより、また R 1 b が水酸基の保護基を有している場合は、その水酸基の保護基を除去することにより、カルバペネム化合物 1 を得ることができる。保護基の除去方法は、酸、塩基、還元剤等で処理するそれ自体公知の方法であり、例えば T. W. Greene, P. G. M. Wuts: Protective Groups in Organic Synthesis;第3版, Wiley, New York (1999年)あるいは P. Kocienski, Protecting

Groups, Thieme, Stuttgart (1994年)を参照することができる。また、R⁰bが水酸基あるいはアミノ基の保護基であった場合には引き続いて必要に応じて公知の化学反応(アシル化、カルバメート化、ウレア化など)を行うこともできる。

[0044]

工程 8 : カルバペネム化合物 1 (R = 生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基)の製法

常法に従って、カルバペネム化合物 1 (R=水素原子)に生体内で加水分解され てカルボキシル基を再生する基を導入することによって、カルバペネム化合物 1 (R=生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基)を得ることができる 。例えば、カルバペネム化合物 1 (Rが水素原子である)またはそのカルボン酸塩 に対して、必要に応じてジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、4-ジ メチルアミノピリジン、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基あるいは塩 化トリエチルベンジルアンモニウム、臭化テトラブチルアンモニウム等の相間移 動触媒の存在下に化合物11で表される各種ハライドを作用させてエステル化す ることにより、カルバペネム化合物 1 (R=生体内で加水分解されてカルボキシ ル基を再生する基)を得ることができる。反応溶媒は不活性なものであれば特に 限定されないが、好適なものとしてジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシ ド、ヘキサメチルホスホラミド、アセトニトリル、ジオキサン、テトラヒドロフ ラン、アセトン等を挙げることができる。カルボン酸塩としては、好適にはナト リウム塩あるいはカリウム塩等を挙げることができる。反応温度は−78℃〜+ 100 \mathbb{C} の範囲で行われるが、-20 \mathbb{C} ~+60 \mathbb{C} の範囲が好適である。また、 R O b が水酸基あるいはアミノ基の保護基であった場合には引き続いて必要に応 じて公知の化学反応(アシル化、カルバメート化、ウレア化など)を行うことも できる。

[0045]

以上の工程において、化合物 5 Aまたは 5 Bの段階で R 8 が生体内で加水分解 されてカルボキシル基を再生する基である原料を用いて、各工程を経て、カルバ ペネム化合物 1 (R=生体内で加水分解されてカルボキシル基を再生する基)を直 接製造することもできる。

以上の工程において反応終了後は通常の有機化学的手法により成績体を取り出すことができるが、水溶性の成績体については例えば反応混合物の液性を中性付近とした後、吸着樹脂等を用いるカラムクロマトグラフィーに付し、目的化合物の溶出する部分を分取し、凍結乾燥することにより反応成績体を得ることができる。

本発明のカルバペネム化合物の製造法は、この製造法によって何ら限定される ものではない。

[0046]

本発明のカルバペネム化合物には、式「1]:

に示されるように、母核である7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0]へプト-2-エンの5位、6位の不斉炭素に基づく光学異性体が存在する。これらの異性体は便宜上すべて単一の式で示されているが、本発明には各不斉炭素原子に基づくすべての異性体および異性体混合物が含まれる。しかし、好適なものとして、5位の炭素原子がR配位である化合物((5R,6R)または(5R,6S))を挙げることができ、さらに好適なものとしては、式[1b]:

で示される配位を示す化合物が挙げられる。

[0047]

さらに、 R^1 が1-ヒドロキシエチルの場合、式 [1c]:

に示されるように8位においてもR配位のものとS配位の異性体があり、好適なものとしてR配位を挙げることができる。

3位側鎖のベンゼン環の置換位置に関しては、いずれの位置で置換された異性体であってもよいが、好適なものとしてはメタ位およびパラ位置換体を挙げることができる。

本発明のカルバペネム化合物の具体例として、例えば以下の例示化合物 $1\sim6$ 4 に示した化合物を挙げることができる。

[0048]

【表1】

132.17		
OH CO ₂ F		
化合物番号	R .	A
1	—CH₂OCOt-Bu	-S-NH-O
2	—CH₂OAc	OMe NH ₂
3	-CH ₂ OCCH ₂	Me NH ₂
4	O —CH2OC Me	NH_2 NH_2
5	O 	Me ————————————————————————————————————
6	—CH₂OCOt-Bu	-CH ₂ CONH
7	-CHOCO	CI ————————————————————————————————————
8	—CH ₂ OCOt-Bu	Me ————————————————————————————————————

[0049]

【表2】

1201					
	OH N—A CO ₂ R				
化合物番号	R	A			
9	-н	F NH O			
1 0	-н	OMe NH ₂			
11	-н	Me NH ₂			
1 2	-Н	NH ₂			
1 3	-н	Me CH ₂ CONH ₂			
14	-н	{}-CH₂OONH			
. 15	-н	CI ————————————————————————————————————			
16	-н	Me —OCONHMe			

[0050]

【表3】

OH CO ₂	A R	
化合物番号	R	A
1 7	—CH₂OCOt-Bu	HO ————————————————————————————————————
1 8	—CH₂OAc	EI OCONH
1 9	-CH ₂ OCCH ₂ -	CN —OMe
2 0	-CH2OC-Me	F OCH ₂ CH ₂ OMe
2 1	O CHOCOEt I Me	OMe —CH ₂ OMe
2 2	—СНОАс Ne	NHCOMe
2 3	-CHOCO- Me	NH ₂ -CH ₂ CO-NH
2 4	CH ₂ Me	CONH ₂ CONH ₂

[0051]

【表4】

OH N—A CO ₂ R			
化合物番号	R	A	
2 5	H	HO ————————————————————————————————————	
2 6	-н	EI OCONH	
2 7	-н .	CN OMe	
2 8	-н	F OCH ₂ CH ₂ OMe	
2 9	-н	OMe CH ₂ OMe	
3 0	-н	NHCOMe	
3 1	-н	NH ₂ -CH ₂ CO-NH N	
3 2	-н	F CH ₂ NH-CONH ₂	

[0052]



1201		
OH OH CO ₂ F		
化合物番号	R	A
3 3	CH₂OCOt-Bu	NH ₂ OCH ₂ CONHMe
3 4	—CH₂OCOCHMe₂	F —CH₂NHCONHMe
3 5	-CH ₂ OOCH ₂	OMe ————————————————————————————————————
3 6	-CH ₂ OC	CH ₂ NHCO ₂ Me OMe
3 7	O 	-Charloconh
3 8	O —CHOCOCHMe ₂ Me	NH2
3 9	О —СНОСО—————————————————————————————————	
4 0		

[0053]

【表6】

OH N—A CO ₂ R			
化合物番号	R	A	
4 1	н	NH2 —OCH2CONHMe	
4 2	-н	F ————————————————————————————————————	
4 3	-н	OMe → CH₂NHCHO	
4 4	-н	CH ₂ NHCO ₂ Me → OMe	
4 5	-н	CH,OCONH	
4 6	- н	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	
4 7	-н	NHOO-C NH	
4 8	—Н	MH2 CO2H	

[0054]

【表7】

OH N—A CO ₂ R				
化合物番号	R	A		
4 9	—CH₂OCOt-Bu	CH ₂ OH NH ₂		
5 0	CH ₂ OCOCHMe ₂	F NHCH2CH2OH		
5 1		OH NH ₂		
5 2	-CH ₂ OC Me	ОН ————————————————————————————————————		
5 3	O CHOCOEt I Me	NHCHO -CH2CH2OH		
5 4	O 	NHCOMe NHCOMe		
5 5	O III He			
5 6		NHCONH		

[0055]

【表8】

OH N CO ₂	A _P R	
化合物番号	R	A
5 7	–н	CH ₂ OH -NH ₂
5 8	-н	F NHOH2CH2OH
5 9	-н	OH NH ₂
6 0	-н	OH NHCOMe
6 1	-н	NHCHO —CH ₂ CH ₂ OH
6 2	-н	NHCOMe NHCOMe
6 3	-н	OCH ₂ CH ₂ OH
6 4	Н	

これら例示した化合物においては前述したように立体異性体が存在、またそれ以外にも不斉炭素原子に基づく立体異性体が存在するが、例示化合物はすべての

異性体を含むものである。

[0056]

【実施例】

次に実施例を挙げて本発明を更に具体的に説明するが、本発明はもちろんこれ らによって何ら限定されるものではない。

なお以下の実施例で用いている略号の意味は次の通りである。

DMF: ジメチルホルムアミド

DMSO: ジメチルスルホキシド

Me:メチル

THF: テトラヒドロフラン

ATR:全反射吸収法

[0057]

実施例1

¹H NMR (400 MHz, DMSO-d₆)

 δ 1.08 (d, 3 H, J = 6.3 Hz), 2.83 (dd, 1 H, J = 9.9, 15.7Hz), 2.97(dd, 1 H, J = 8.5, 15.7Hz), 3.06 (dd, 1 H, J = 2.8, 6.6Hz), 3.76 (s, 3 H), 3.8 0-3.88 (m, 1 H), 3.89-3.95 (m, 1 H), 4.94 (d, 1 H), 6.94 (t, 1 H, J = 9.0Hz), 7.06-7.10 (m, 1 H), 7.56 (dd, 1 H, J = 2.1, 14.1 Hz). LCMS (EI) 322 (M+1+).

[0058]

実施例2

(5R, 6S)-3-(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)-6-[(1R)-1-ヒドロキシエチル]-7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0] ヘプト-2-エン-2-カルボン酸ナトリウム塩 (100 mg) のDMF (3 mL) 溶液に0℃でピバロイルオキシメチルヨーダイド (77 mg) を加え、15分撹拌した。反応混合物にジエチルエーテル (50 mL) を加え飽和食塩水 (50 mL x 3 回) で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、溶媒を減圧溜去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム:メタノール= 100:0~100:3) で精製して[(2,2-ジメチルプロパノイル)オキシ]メチル (5 R, 6S)-3-(3-フルオロ-4-メトキシフェニル)-6-[(1R)-1-ヒドロキシエチル]-7-オキソ-1-アザビシクロ[3.2.0] ヘプト-2-エン-2-カルボキシレート (70 mg、55%)を得た。

 1 H NMR (400 MHz, CDC1₃)

 δ 1.20 (s, 9 H), 1.36 (d, 3 H. J = 6.3 Hz), 3.20 (dd, 1 H, J = 9.9, 18.2 Hz), 3.23-3.26 (m, 1 H), 3.29 (dd, 1 H, J = 9.0, 18.2 Hz), 3.91 (s, 3 H), 4.22-4.31 (m, 2 H), 5.80 (d, 1 H, J = 5.5 Hz), 5.89 (d, 1 H, J = 5.5 Hz), 6.90-6.95 (m, 1 H), 7.15-7.20 (m, 2 H).

LCMS (EI) 436 (M+1+).

[0059]

実施例1および実施例2と同様にして、以下の表に示す化合物を得た。

[0060]

【表9】

	実施例3	実施例4	実施例 5
Rª	—н	—н	—н
R ^b	−OCH ₃	-0CH ₃	OCH ₃
R°	— F	- F	— ОСН ₃
R	−Na	−CH ₂ OCO t −Bu	—Ņa
物性データ	H NMR (DMSO- d_8 , 400 MHz) δ 1. 15 (d, 3 H, J = 6.3 Hz), 2. 92 (dd, 1 H, J = 9.9, 15.8 Hz), 3. 08 (dd, 1 H, J = 8.5, 15.8 Hz), 3. 14 (dd, 1 H, J = 2.8, 6.5 Hz), 3. 77 (s, 3 H), 3. 89-3. 94 (m, 1 H), 5. 01 (d, 1 H, J = 4.9 Hz), 6. 96 (ddd, 1 H, J = 2.1, 4.5, 8.5 Hz), 7. 04 (dd, 1 H, J = 8.5, 11. 4 Hz), 7. 57 (dd, 1 H, J = 2.0, 8.8 Hz). IR (ATR) 3336, 2970, 1743, 1597, 1516, 1454, 1392, 1323, 1304, 1261, 1238, 1223, 1207, 1176, 1122, 1026, 949, 906, 852, 810, 771, 702 cm ⁻¹ . LCMS (EI) 322 (M+1 ⁺).	δ 1.17 (s, 9 H), 1.36 (d, 3 H, J = 6.3 Hz), 3.22 (dd, 1 H, J = 9.9, 18.3 Hz), 3.25-3.27 (m, 1 H), 3.29 (dd, 1 H, J = 9.0, 18.4 Hz), 3.89 (s, 3 H), 4.21-4.32 (m, 2 H), 5.78 (d, 1 H, J = 5.5 Hz), 5.86 (d, 1 H, J = 5.5 Hz), 6.88 (ddd, 1 H, J = 2.1, 4.3, 8.4 Hz), 7.04 (dd, 1 H, J = 8.4, 10.9 Hz), 7.07-7.09 (m, 1 H).	MHz, D ₂ O) δ 1. 18 (d, 3H, J= 5. 4Hz), 2. 90 (dd, 1H, J=16. 8 Hz, 9. 6Hz), 3. 22 (dd, 1H, J=1 6. 8Hz, 8. 4Hz) , 3. 31-3. 33 (m , 1H), 3. 69 (s, 3H), 3. 72 (s, 3 H), 4. 08-4. 15 (m, 2H), 6. 77- 6. 88 (m, 2H), 6

[0061]

【表10】

	実施例 6	実施例7	実施例8
Rª	—н	—н	—Н
R ^b	—0СН₃	CH ₃	−CH³
R°	−0CH ₃	—0СH ₃	−0CH ₃
R	−CH ₂ OCO t −Bu	Na	−CH ₂ OCO t −Bu
物性デー タ	3. 90 (s, 3H), 4. 24-4. 29 (m, 2H), 5. 81 (d, 1H, J=5. 6Hz), 5. 88 (d, 1H, J=5. 6Hz), 6. 82 (d, 1H, J=8. 4Hz), 6. 98 (dd, 1H, J=8. 4Hz, 2. 0Hz), 7. 07 (d, 1H, J=2. 0Hz)	δ 1. 20 (d, 3H, J=6. 4Hz), 2. 06 (s, 3H), 2. 93 (dd, 1H, J=16. 9Hz, 9. 7Hz), 3. 28 (dd, 1H, J=16. 9Hz, 8. 6Hz), 3. 33-3. 39 (m, 1H), 3. 74 (s, 3H), 4. 08-4. 22 (m, 2H), 6. 82-6. 89 (m, 1H), 7. 00-7. 14 (m, 2H)	CDCl ₃) δ 1.19 (s, 9H), 1.37 (d, 3H, J= 6.3Hz), 1.78 (d, 1H, J= 4.9Hz), 2.20 (s, 3H), 3.15-

[0062]

【表11】

	実施例 9	実施例10	実施例11
Rª	—н	—н	—н
R ^b	-C1	-C1	NH ₂
R°	−NH₂	-NH ₂	-C1
R	— Na	—СН ₂ ОСО t —Ви	—Na
物性デー タ	δ 1. 25 (d, 3H, J=6. 4Hz), 2. 98 (dd, 1H, J=16. 8Hz, 9, 7Hz), 3. 30 (dd, 1H, J=16. 8Hz, 8. 6Hz), 3. 37-3. 44 (m, 1H), 4. 12-4. 25 (m, 2H), 6. 85 (d, 1H, J=8. 4Hz), 7. 11 (dd. 1H, J=8. 4Hz, 2. 1Hz), 7. 29 (d. 1H, J=2. 0Hz)	CDCl ₃) δ 1. 21 (s, 9H), 1. 36 (d, 3H, J=6. 3Hz), 1. 81 (br-s, 1H), 3. 13-3. 30 (m, 3H), 4. 19-4. 28 (m, 4H), 5. 81 (d, 1H, J=5. 5Hz), 5. 89 (d, 1H, J=5. 5Hz), 6. 70 (d, 1H, J=8. 4Hz), 7. 21 (dd, 1H, J=8. 4Hz, 2, 0Hz), 7. 37 (d, 1H, J=8. 4Hz)	17.0Hz, 8.4Hz), 3.39-3.45 (m,1H), 4.12-4.25 (m, 2H), 6.70

[0063]

【表12】

	実施例12	実施例13	実施例14
R ^a	—Н	—н	—н
R ^b	-NH ₂	-NH ₂	∴NH₂
R°	—с1	−OCH ₃	-OCH3
R	—СН₂ОСО t —Ви	—Na	−CH ₂ OCO t −Bu
	δ 1.18(s, 9H), 1.36(d, 3H, J=6.3Hz), 1.78 (d, 1H, J=4.78Hz), 3.11-3.32(m, 3H), 4.07-4.20(m, 2H), 4.21-4.31(m, 2H), 5.77(d, 1H, J=5.5Hz), 6.63(dd, 1H, J=5.5Hz), 6.79(d, 1H, J=2.0Hz),	0) δ 1. 19 (d, 3H, J=6. 4Hz), 2. 92 (dd, 1H, J=16. 9Hz, 9. 7 Hz), 3. 25 (dd, 1H, J=16. 9Hz, 8. 6 Hz), 3. 31-3. 39 (m, 1H), 3. 74 (s, 3H),	CDCl ₃) δ 1. 19(s, 9H), 1. 37 (d, 3H, J= 6. 3Hz), 1. 76 (br-s, 1H), 3. 13-3. 30 (m, 3H), 3. 87(s, 3H), 4. 18-4. 31 (m, 2H),

[0064]

【表13】

	実施例15	実施例 1 6	実施例17	
Rª	—н	—н	—н	
R ^b	-NH ₂	-NH ₂	- F	
R°	— СН ₃	—СН ₃	−NH ₂	
R	—Na	−CH ₂ OCO t −Bu	—Na	
物性データ	, 2.04 (s, 3H), 2.93 (dd, 1H, J= 16.9Hz, 9.8Hz), 3.27 (dd, 1H, J=16.9Hz, 8.5Hz), 3.38 (dd, 1H, J=6.4Hz, 2.8Hz), 4.08-4.21 (m, 2H), 6.67 (dd, 1H, J=7.7Hz, 1.6Hz), 6.70 (d, 1H, J=1.6Hz), 6.99 (d, 1H, J=7.7Hz)) δ 1.19 (s,9H), 1 .37 (d, 3H, J=6.3Hz), 1.73 (d, 1H, J=4 .9Hz), 2.16 (s, 3H) , 3.12- 3.29 (m, 3H), 3.68 (br-s, 2H), 4.20- 4.30 (m, 2H), 5.78 (d, 1H, J=5 .5Hz), 5.86 (d, 1H, J=5, 5Hz), 6.67 (dd,	0) δ 1. 17 (d, 3H, J=6. 4Hz), 2. 86 (dd, 1H, J=16. 8Hz, 9. 6Hz), 3. 18 (dd, 1H, J=16. 8Hz, 8. 4Hz), 3. 28-3. 30 (m, 1H), 4. 06-4. 12 (m, 2H), 6. 73 (t, 1H, J=8. 4Hz), 6. 87 (dd, 1H, J=8. 4Hz, 2. 0Hz), 6. 96 (dd, 1H, J=8.	

[0065]

【表14】

	実施例18	実施例19	実施例20	
Rª	—н	—Н	—н	
R ^b	 F	—F	—F	
R°	-NH ₂	−NHCOCH ₃	−NHCOCH ₃	
R	—СН ₂ ОСО t —Ви	Na	−CH ₂ OCO t −Bu	
物性デー タ	¹ H NMR (400 MHz, CDC1 ₃) δ 1. 20(s, 9H), 1. 36(d, 3H, J=6. 0Hz), 1. 77(d, 1H, J=4. 8Hz), 3. 16-3. 27(m, 3H), 3. 93(bs, 2H), 4. 21-4. 27(m, 2H), 5. 81(d, 1H, J=6. 4Hz), 5. 90(d, 1H, J=6. 4Hz), 6. 70(t, 1H, J=8. 4Hz), 7. 06(dd, 1H, J=8. 4Hz), 1. 0Hz), 7. 16(dd, 1H, J=12. 4Hz, 1. 0Hz)	δ 1. 17 (d, 3H, J=5. 6Hz), 2 . 06 (s, 3H), 2. 95 (dd, 1H , J=16. 8Hz, 10Hz), 3. 28 (dd, 1H, J=16. 8Hz, 8. 8H z), 3. 37-3. 39 (m, 1H), 4 . 06-4. 22 (m, 2H), 7. 02- 7. 09 (m, 2H), 7. 42 (t, 1H , J=8. 0Hz)	CDCl ₃) δ 1. 20(s, 9H), 1. 37(d, 3 H, J=6. 4Hz), 1. 77(d, 1 H, J=4. 8Hz), 2. 23(s, 3 H), 3. 17-3. 33(m, 3H), 4. 24-4. 31(m, 2H), 5. 7 9(d, 1H, J=5. 6Hz), 5. 8	

[0066]

【表15】

2.			
	実施例 2 1	実施例22	
Rª	—н	—н	
R ^b	− F	- F	
R°	−NHCOOCH ₃	—NHCOOCH₃	
R	Na	—CH₂0C0 t —Ви	
	δ 1. 22 (d, 3H, J=6. 4Hz), 3 . 01 (dd, 1H, J=17. 2Hz, 9 . 6Hz), 3. 30 (dd, 1H, J=1 7. 2Hz, 8. 4Hz), 3. 42-3. 44 (m, 1H), 4. 16-4. 22 (m, 2H), 7. 07-7. 13 (m, 2H)	¹ H NMR (400 MHz, CDCl ₃) δ 1. 19(s, 9H), 1. 36(d, 3H, J= 6. 4Hz), 1. 78(d, 1H, J=4. 8H z), 3. 17-3. 33(m, 3H), 3. 81 (s, 3H), 4. 24-4. 31(m, 2H), 5. 79(d, 1H, J=5. 6Hz), 5. 88 (d, 1H, J=5. 6Hz), 6. 99(s, 1H), 7. 14(d, 1H, J=8. 8Hz), 7. 20-7. 23(m, 1H), 8. 10(bs, 1H)	

【発明の効果】

本発明によって、広範囲のグラム陽性菌、グラム陰性菌、特に近年分離頻度の増加が見られ臨床上の大きな問題となっているペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP)や β -ラクタメース非産生性アンピシリン耐性インフルエンザ菌(BLNAR)などペニシリン結合蛋白(PBP)変異にともない既存 β -ラクタム剤に幅広く耐性を獲得したインフルエンザ菌に対して優れた抗菌活性を有し、経口吸収性

の高いβーラクタム薬剤を提供することができる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 広範囲のグラム陽性菌、グラム陰性菌、特に近年分離頻度の増加が見られ臨床上の大きな問題となっているペニシリン耐性肺炎球菌(PRSP)や β ーラクタメース非産生性アンピシリン耐性インフルエンザ菌(BLNAR)などペニシリン結合蛋白(PBP)変異にともない既存 β ーラクタム剤に幅広く耐性を獲得したインフルエンザ菌に対して優れた抗菌活性を有し、経口吸収性の高い β ーラクタム薬剤を提供する。

【解決手段】 式[1]:

で表される新規なカルバペネム化合物またはその医薬品として許容される塩。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-125738

受付番号

5 0 3 0 0 7 2 5 2 3 8

書類名

特許願

担当官

第五担当上席 0094

作成日

平成15年 5月 1日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 4月30日

特願2003-125738

出願人履歴情報

識別番号

[000183370]

1. 変更年月日

1990年 8月 9日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町2丁目2番8号

氏 名 住友製薬株式会社